PRODUCTION OF CERAMIC POWDER

Patent number:

JP7291607

Publication date:

1995-11-07

Inventor:

OKABE KAZUMI

Applicant:

MURATA MANUFACTURING CO

Classification:

- international:

C01B13/32; C01G23/00; C01G25/00; C01G27/00; C01G19/00; C01B13/32; C01G23/00; C01G25/00; C01G27/00; C01G19/00; (IPC1-7): C01B13/32; C01G19/00; C01G23/00; C01G25/00; C01G27/00

- european:

Application number: JP19940083353 19940421 Priority number(s): JP19940083353 19940421

Report a data error here

Abstract of JP7291607

PURPOSE:To obtain ceramic powder having small particle diameters and a high specific surface area, being readily sintered and uniformly dispersed and having a complex perovskite structure free from composition deviation. CONSTITUTION:In producing ceramic powder having a perovskite structure of the general formula ABO3 type (with the proviso that A is an alkaline earth metal and is at least one or more of Ba, Sr, Mg and Ca; B is a tetravalent element of the titanium group and is at least one or more of Ti, Zr, Sn and Hf), a solution of an alkaline earth metal hydroxide is reacted with at least one of a hydroxide and an oxide sols of a tetravalent element of the titanium group in an amount equimolar with the alkaline earth element in a container by heating while stirring a grinding medium.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

JP7291607

Title: PRODUCTION OF CERAMIC POWDER

Abstract:

PURPOSE:To obtain ceramic powder having small particle diameters and a high specific surface area, being readily sintered and uniformly dispersed and having a complex perovskite structure free from composition deviation. CONSTITUTION:In producing ceramic powder having a perovskite structure of the general formula ABO3 type (with the proviso that A is an alkaline earth metal and is at least one or more of Ba, Sr, Mg and Ca; B is a tetravalent element of the titanium group and is at least one or more of Ti, Zr, Sn and Hf), a solution of an alkaline earth metal hydroxide is reacted with at least one of a hydroxide and an oxide sols of a tetravalent element of the titanium group in an amount equimolar with the alkaline earth element in a container by heating while stirring a grinding medium.

(19) 日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平7-291607

(43)公開日 平成7年(1995)11月7日

(51) Int.Cl. ⁶ C 0 1 B	13/32	識別記号	庁内整理番号	FΙ	技術表示箇所
COIG	19/00	А			
	23/00	C			
	25/00				
	27/00				
				審査請求	未請求 請求項の数5 OL (全 5 頁)
(21)出願番号		特顯平6-83353		(71)出願人	
					株式会社村田製作所
(22)出願日		平成6年(1994)4月21日			京都府長岡京市天神二丁目26番10号
				(72)発明者	
					京都府長岡京市天神二丁目26番10号 株式 会社村田製作所内
		•			
		•			

(54)【発明の名称】 セラミックス粉体の製造方法

(57)【要約】

【目的】粒径が小さく比表面積が大きくて易焼結性であって、均一に分散して組成ずれがない複合ペロプスカイト構造を有するセラミック粉体の製造方法を提供する。 【構成】一般式ABO。型(但し、Aはアルカリ土類金属元素でBa,Sr,Mg,Caのうちの少なくとも1種類以上、Bは4価のチタン族元素でTi,Zr,Sn,Hfのうちの少なくとも1種類以上)のペロプスカイト構造のセラミックス粉体の製造において、アルカリ土類金属の水酸化物の溶液と、このアルカリ土類金属と等モル量の4価のチタン族元素の水酸化物あるいは酸化物ゾルのうちの少なくとも1種類とを、容器内で粉砕メディアを攪拌させながら加熱して反応させる。

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 一般式ABO。型(但し、Aはアルカリ 土類金属元素でBa、Sr、Mg、Caのうちの少なく とも1種類以上、Bは4価のチタン族元素でTi、Z r、Sn、Hfのうちの少なくとも1種類以上)のベロ プスカイト構造のセラミックス粉体の製造において、

アルカリ土類金属の水酸化物の溶液と、酸アルカリ土類 金属と等モル量の4価のチタン族元素の水酸化物あるい は酸化物ゾルのうちの少なくとも1種類とを、容器内で 粉砕メディアを攪拌させながら加熱して反応させること 10 を特徴とするセラミックス粉体の製造方法。

【請求項2】 4価のチタン族元素の水酸化物は、該4 価のチタン族元素の水溶性の無機化合物を苛性アルカリ と反応させたもの、4価のチタン族元素の酸化物ゾル は、該4価のチタン族元素の水溶性の無機化合物を加水 分解させたものおよび該4価のチタン族元素の有機金属 化合物を加水分解させたもののうち少なくとも1種類、 であることを特徴とする請求項1記載のセラミックス粉 体の製造方法。

【請求項3】 密閉容器内で60~95℃の温度に加熱 20 して反応させることを特徴とする請求項1記載のセラミックス粉体の製造方法。

【請求項4】 苛性アルカリあるいは有機アミン化合物 のうちの少なくとも1種類を、4価のチタン族元素1モルに対して1~4モル添加して反応させることを特徴とする請求項1記載のセラミックス粉体の製造方法。

【請求項5】 反応終了後、炭酸イオンおよび分散剤を添加することを特徴とする請求項1記載のセラミックス粉体の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、ABO。型のペロプス カイト構造のセラミックス粉体の製造方法に関する。

[0002]

【従来の技術】従来のABO。型構造を有する複合ペロプスカイト化合物粉体の製造方法としては、次のような種々の方法が提案されている。

【0003】(a)複合ペロブスカイト化合物を構成する元素の炭酸塩あるいは酸化物粉体を混合した後、この混合粉体を1000℃以上の温度で仮焼して目的の複合 40ペロブスカイト化合物を得る方法。

【0004】(b) 蓚酸塩と複合ペロブスカイト化合物 を構成する元素の金属イオンを反応させて複合分子化合物前駆体を生成した後、この複合分子化合物前駆体を仮焼して目的の複合ペロプスカイト化合物を得る方法。

【0005】(c)カテコールと複合ペロプスカイト化合物を構成する元素の金属イオンを反応させて複合分子化合物前駆体を生成した後、この複合分子化合物前駆体を仮焼して目的の複合ペロプスカイト化合物を得る方法。

【0006】(d)複合ペロプスカイト化合物を構成する元素のアルコキシドを用いたゾルーゲル反応による複合ペロプスカイト化合物を得る方法。

【0007】(e)複合ペロプスカイト化合物を構成するアルカリ土類金属の水酸化物と4価のチタン族元素の水酸化物あるいは酸化物ゾルを、高温・高圧・密閉下で水熱反応させて目的の複合ペロプスカイト化合物を得る方法。例えば、4価のチタン族元素がTiの場合の反応は次式のようになる。

10 [0008] $Me^{+2} + Ti (OH)_{6}^{-2} \rightarrow Me$ TiO₃ + 3H₂ O

(但し、Me+2:アルカリ土類金属イオン)

なお、本製造方法においては、4価のチタン族元素の水酸化物あるいは酸化物ゾルのモル量に比べて過剰のモル量のアルカリ土類金属の水酸化物を添加してTi(OH)。-2 錯体を形成させて、このTi(OH)。-2 錯体とアルカリ土類金属イオンとを反応させて反応収率を上げている。そして反応終了後、余剰のアルカリ土類金属イオンを純水で洗浄して除去する。

0 [0009]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、上記製造方法それぞれにおいて、以下に示すような問題点を有していた。

【0010】(a)の製造方法においては、複合ベロブスカイト化合物を構成する元素の酸化物あるいは炭酸塩の粉体を混合するため、分子レベルで均一に分散させることが不可能であった。また、混合粉体を1000℃以上の高温で仮焼を行なって得た凝集体を剪断力の大きな粉砕装置を用いて粉砕処理する必要があり、このときに30 粉砕装置の内壁あるいはメディアの磨耗物が不純物として複合ベロブスカイト化合物に混入した。

【0011】(b)の製造方法においては、蓚酸塩との反応により得られた複合分子化合物前駆体を高温で仮焼を行なった後の凝集体を、(a)と同様に、剪断力の大きな粉砕装置を用いて粉砕処理する必要があり、このときに粉砕装置の内壁あるいはメディアの磨耗物が不純物として複合ペロプスカイト化合物に混入した。また、複合ペロプスカイトのAサイトを構成する元素間で、蓚酸塩を形成する最適pHが互いに異なる場合があり、このようなときには目的の構成比率と異なる複合分子化合物前駆体が形成されることがあった。さらに、得られた複合分子化合物前駆体の水への溶解を抑えるため、大量のエチルアルコール等の有機溶剤を添加する必要があり、これにより濾過廃液中のBODが高くなった。

【0012】(c)の製造方法においても、カテコールとの反応により得られた複合分子化合物前駆体を高温で仮焼を行なった後の凝集体を、(a)と同様に、剪断カの大きな粉砕装置を用いて粉砕処理する必要があり、このときに粉砕装置の内壁あるいはメディアの磨耗物が不50 純物として複合ペロブスカイト化合物に混入した。

【0013】(d)の製造方法においては、Tiのアル コキシド例えばTi (OC。 Η7) 4 は比較的安価であ るが、複合ペロプスカイト化合物を構成する他の元素の アルコキシドは非常に高価であって量産使用には適さな かった。また、アルカリ土類金属イオンのアルコキシド は一般的な有機溶剤に対して溶解度が小さく、複合ペロ プスカイト化合物を髙濃度化して生産効率を上げること が不可能であった。また、雰囲気コントロール可能な特 別な反応装置を必要とし、反応装置自体が高価なものと なった。

【0014】(e)の製造方法においては、高圧に十分 耐える反応装置が必要なため設備費が高価となった。

【0015】また、反応終了後に余剰のアルカリ土類金 **属イオンを洗浄除去するとき、この余剰のアルカリ土類** 金属イオンの一部が空気中の炭酸ガスと反応して難溶性 の炭酸塩となり、反応で得た複合ペロプスカイト化合物 粉体中に残る。このため、この炭酸塩を除去するために 弱い酸で処理すると、アルカリ土類金属の炭酸塩と共に 複合ペロプスカイト化合物粉体の一部も溶解して、目的 のモル比よりずれた複合ペロプスカイト化合物粉体とな 20

【0016】そこで、本発明の目的は、上記問題点を解 決して、粒径が小さく比表面積が大きくて易焼結性であ って、均一に分散して組成ずれがない複合ペロプスカイ ト構造を有するセラミックス粉体の製造方法を提供する ことにある。

[0017]

【課題を解決するための手段】上記目的を達成するた め、本発明のセラミックス粉体の製造方法は、一般式A r, Mg, Caのうちの少なくとも1種類以上、Bは4 価のチタン族元素でTi, Zr, Sn, Hfのうちの少 なくとも1種類以上)のペロプスカイト構造のセラミッ クス粉体の製造において、アルカリ土類金属の水酸化物 の溶液と、該アルカリ土類金属と等モル量の4価のチタ ン族元素の水酸化物あるいは酸化物ゾルのうちの少なく とも1種類とを、容器内で粉砕メディアを攪拌させなが ら加熱して反応させることを特徴とする。

【0018】また、4価のチタン族元素の水酸化物は、 該4価のチタン族元素の水溶性の無機化合物を苛性アル 40 カリと反応させたもの、4価のチタン族元素の酸化物プ ルは、該4価のチタン族元素の水溶性の無機化合物を加 水分解させたものおよび該4価のチタン族元素の有機金 属化合物を加水分解させたもののうち少なくとも1種 類、であることを特徴とする。

【0019】さらに、密閉容器内で60~95℃の温度 に加熱して反応させることを特徴とする。

【0020】また、苛性アルカリあるいは有機アミン化 合物のうちの少なくとも1種類を、4価のチタン族元素 徴とする。

【0021】そして、反応終了後、炭酸イオンおよび分 散剤を添加することを特徴とする。

[0022]

【作用】本発明においては、等モル量のアルカリ土類金 属の水酸化物と4価のチタン族元素の水酸化物あるいは 酸化物ゾルのうちの少なくとも1種類とを反応させる。 したがって、従来の水熱反応の場合のように、余剰のア ルカリ土類金属元素を洗浄により除去してモル比の調整 10 を行なう必要性がない。

【0023】また、本発明では、粉砕メディアを攪拌さ せながら反応させる。したがって、メディア同志の衝突 により衝突面に発生する剪断エネルギーによるメカノケ ミカル作用で反応効率がアップする。さらに、本発明の 方法で生成する複合ペロプスカイト化合物粉体は結晶性 の酸化物であるので、非晶質の水酸化物ほど凝集性は強 くないものの同様に凝集する傾向を示すが、粉砕メディ アの攪拌および分散剤の添加によりこの凝集を防ぐこと ができる。

【0024】さらに、60~95℃の温度で反応させる ため、反応容器内の圧力は1atm以上になることはな い。したがって、水熱反応を利用する製造方法の場合の ように高耐圧の反応容器を必要とせず、反応装置が安価 となる。

【0025】また、密閉状態で空気中の炭酸ガスとの接 触を絶って反応させることにより、アルカリ土類金属元 素の不溶性炭酸塩の生成を防ぐことができる。

【0026】また、本発明においては、アルカリ土類金 属元素の水酸化物の代わりに、苛性アルカリあるいは有 BO3型(但し、Aはアルカリ土類金属元素でBa, S 30 機アミン化合物を添加して、Ti(OH) 6-2 錯体を形 成させる。したがって、反応終了後に有毒元素のBa+2 を回収して処理する必要がない。また、添加する苛性ア ルカリや有機アミン化合物は安価なため、複合ペロプス カイト化合物粉体の製造コストの低減化が図れる。

> 【0027】さらに、本発明の方法で生成する複合ペロ プスカイト化合物の粉体は微細なため、幾分かは溶解し てアルカリ土類金属元素イオンが溶出する。この溶出し たアルカリ土類金属元素イオンに炭酸イオンを反応させ て不溶性のアルカリ土類金属炭酸塩を生成させること で、得られた複合ペロプスカイト化合物のモル比のずれ を防止することができる。

[0028]

【実施例】以下、本発明のセラミックス粉体の製造方法 について、その実施例を説明する。

【0029】まず、TiのアルコキシドであるTi(O C。H₇), の1.0モルをイソプロピルアルコール (以下、IPAと称す)溶液中に溶解してアルコキシド の1.0モル/L希釈溶液を調整した。次に、T1量が 1モルになるようにこのアルコキシド希釈溶液を分 1モルに対して1~4モル添加して反応させることを特 50 取してピーカーに移した。その後、分取したアルコキシ

5

ド希釈溶液にIPAを加えて約200ccとし、ホット プレート上で45~55℃に加温しながら10%の純水 を含む I P A 溶液 1 8 0 c c をゆっくりと添加して加水 分解させた。加水分解後、アンモニア水を加えてpHを 9に調整してT1の酸化物ゾルを作製した。

【0030】同様に、ZrのアルコキシドであるZr (OC, H₂), を出発原料として、Zrの酸化物ゾル を作製した。

【0031】また、TiおよびZrが各0.05モル量 ビーカーに移した。その後、分取したアルコキシド希釈 溶液にIPAを加えて約200ccとし、ホットプレー ト上で45~55℃に加温しながら10%の純粋を含む IPA溶液180ccをゆっくりと添加して加水分解さ せた。加水分解後、アンモニア水を加えてpHを9に調 節してTi・Zrの複合酸化物ゾルを作製した。

* 【0032】次に、表1に示す組成比率となるように、 上記4価のチタン族元素の酸化物ゾル、アルカリ土類金 属元素の水酸化物、NaOHと純水500cc、直径2 mmのPSZ玉石500ccをウレタンを内貼した内容 積2000ccの反応容器に投入した。その後、PSZ を高速攪拌するためのインペラ付き密閉蓋を反応容器に セットし、この反応容器をオイルパス内に固定してPS 2を高速攪拌しながら85℃で3時間反応させた。

【0033】 反応終了後、生成した複合ペロプスカイト になるようにそれぞれのアルコキド希釈溶液を分取して 10 化合物に対してNaz CO3 を2モル%、EDTAを 0. 01wt%添加して30分間低速で攪拌した。その 後、反応容器をオイルパスより取り出し室温まで冷却し た後、反応生成物を回収し純粋で洗浄してNa⁺を除去 して複合ペロプスカイト化合物粉体を得た。

[0034]

【表1】

ſ	試料	Ba (OH) 2	Sr(OH)2	Ti酸化物ソル	2r酸化物ソル	NaOH
	No.	(モル)	(モル)	(モル)	(モル)	(モル)
ľ	1	1.000	0	1. 000	0	1. 500
	2	0. 700	0.300	1.000	0	1. 500
Ī	3	1.000	0	0. 500	0. 500	1. 500

【0035】次に、得られた複合ペロプスカイト化合物 のX線回折 (XRD) 分析、比表面積 (SS) 測定、モ ル比の化学分析を行なった。その結果を表2に示す。ま た、試料No. 2の複合ペロプスカイト化合物を透過分※

※析電子顕微鏡を用いて3μmスポット径で10箇所ラン ダムにモル比分析を行なった。その結果を表3に示す。 [0036]

【表2】

試料	XRD分析結果	SS分析結果	モル比化学分析結果
No.		(m²/g)	Ba/(Ti+Zr)
1	BaTiO,の単相	4 0	0.999
2	(BaSr) TiO, の単相	3 8	0.998
3	Ba (TiZr) O, の単相	4 1	1.001

[0037]

★ ★【表3】

分析箇所	透過分析電子關	質徴館によるモル」	・ル比分析結果	
	Ва	S r	Ti	
1	0.700	0.299	1.001	
2	0.698	0.300	0.998	
3	0.706	0.294	1.000	
4	0.695	0.305	1.000	
5	0.700	0.297	0.997	
6	0.699	0.297	1.004	
7	0.694	0.305	0.999	
8	0.704	0.299	1.003	
9	0.694	0.301	0.995	
10	0.708	0. 295	1.003	
仕込み量	0.700	0.300	1.000	

【0038】表2に示す通り、XRD分析の結果、本発 明の製造方法で得た試料No. 1~3の複合ペロプスカ イトは、それぞれBaTiOs、(BaSr) TiOs およびBa (TiZr) Os の立方晶の単相になってい る。またSS測定の結果、試料No. $1\sim3$ の粉体は約 50 SSの値から換算した粒径は3nmであり、XRDの回

40m²/gと、従来の炭酸塩あるいは酸化物粉体の仮 焼、粉砕により得られた粉体の10倍以上の比表面積を 有し、本発明の方法で得られる複合ペロプスカイト化合 物は非常に微細な粉体であることを示している。なお、

折幅から計算した結晶粒径の4nmとほぼ一致してお り、一次粒子イコール結晶粒子になっている。また、電 子顕微鏡観察の結果によると、数nmの一次粒子が集ま って $0.1\sim0.3\mu$ mの二次粒子となっていることが 判明している。さらに、試料No. 1~3の複合ペロブ スカイト化合物粉体のモル比を化学分析したところ、分 析誤差範囲内で仕込み量通りの化合物が得られている。

【0039】また、表3に示す通り、試料No. 2の複 合ペロプスカイト化合物粉体を透過分析電子顕微鏡によ り3μmのスポット径で10箇所ランダムに分析した結 10 果も、仕込み量に近いモル比になっている。

【0040】以上の結果より、本発明のセラミックス粉 体の製造方法により、仕込み通りの組成比で均一に分散 し、かつ比表面積が大きくて表面活性の高い複合ペロブ スカイト粉体が得られている。

【0041】なお、上記実施例においては、4価のチタ ン族元素の有機金属化合物であるTi (OC: Hr) (あるいはZr (OC4 Hs) 4 を加水分解して得られた 酸化物ゾルをアルカリ土類金属の水酸化物と反応させて いるが、本発明はこれのみに限定されるものではない。 即ち、4価のチタン族元素の水溶性の無機化合物を苛性 アルカリと反応させて得た水酸化物または加水分解させ た酸化物ゾル、または4価のチタン族元素のアルコキシ ド等の有機金属化合物を加水分解させた酸化物ゾルのう ちの少なくとも1種類を適宜アルカリ土類金属の水酸化 物と反応させることができる。

【0042】そして、4価のチタン族元素の水溶性の無 機化合物としては、塩化物、オキシ塩化物、硝酸塩、硫 酸塩等を用いることができる。また、4価のチタン族の タンプトキシド、チタンエトキシド、ジプトキシージト リエタノールアミナトチタン、ジプトキシ(2-ヒドロ キシエチルアミノエトキシ) チタン等のアルコキシドや その他のTi有機化合物を用いることができる。また、

Ti以外の他の4価のチタン族元素についてもTiアル コキシド等のTi有機化合物の場合と同様である。

【0043】また、上記実施例においては、NaOHを 添加してTi(OH)。-2錯体を形成させているが、本 発明はこれのみに限定されるものではない。即ち、Na OH以外にKOH, LiOH等の苛性アルカリやNH。 OH、あるいはメチルアミン、ジメチルアミン、トリメ チルアミン、エチルアミン等の脂肪族アミン、o-, m -. p-トルイジン、N. N-ジメチルペンジルアミン 等の芳香族アミンを適宜用いることができる。

【0044】また、上記実施例においては、反応終了後 Na₂ CO₃ を添加して微量ながらも溶解する複合ペロ プスカイト化合物を沈殿させているが、本発明はこれの みに限定されるものではない。即ち、Naz COs 以外 に、K2 CO3, Li2 CO3, (NH4)2 CO3等 の炭酸塩を適宜用いることができる。

[0045]

【発明の効果】以上の説明で明らかなように、本発明の セラミックス粉体の製造方法は、等モル量のアルカリ土 類金属の水酸化物と4価のチタン族元素の水酸化物ある いは酸化物ゾルのうちの少なくとも1種類とを粉砕メデ ィアを攪拌しながら反応させて、反応と同時に生成物を 粉砕するものである。したがって、粒径が小さく比表面 積が大きくて易焼結性であって、均一に分散して組成ず れがない複合ペロプスカイト構造を有するセラミックス 粉体を得ることができる。

【0046】また、密閉容器内で60~95℃の温度で 反応させるため、反応容器内の圧力は1 a t m以上にな 有機金属化合物としては、チタンイソプロポキシド、チ 30 ることはなく、水熱反応を利用する製造方法の場合のよ うに髙耐圧の反応容器を必要とせず、反応装置が安価と なる。